# Rec'd PCT/PTC 20 JUN 201

## BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

## PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 1 6 MAR 2004

WIPO PCT

## Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 25 637.7

Anmeldetag:

06. Juni 2003

Anmelder/Inhaber:

Universität Leipzig, 04109 Leipzig/DE

Bezeichnung:

Verwendung des Gens β6 und/oder β7 der

β-Untereinheit von hCG als Marker zur Im-

plantationsdiagnostik

IPC:

C 12 Q 1/68

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 3. Februar 2004

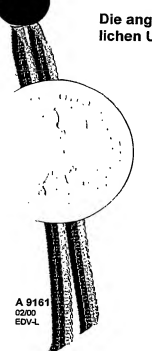
Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im\_Auftrag

Faust

BEST AVAILABLE COPY



## Verwendung des Gens $\beta 6$ und/oder $\beta 7$ der $\beta$ -Untereinheit von hCG als Marker zur Implantationsdiagnostik



Die Erfindung betrifft die Verwendung eines Gens der β-Untereinheit von humanem Choriongonadotropin (hCG) als Marker für die Implantationsfähigkeit der Uterusschleimhaut (Endometrium) für einen Embryo.

Das der Erfindung zugrunde liegende hCG-Hormonmolekül ist ein Glykoprotein, bestehend aus zwei Untereinheiten αCG und βhCG in nichtkovalenter Bindung (1). Während der Schwangerschaft sezerniert der Trophoblast größere Mengen hCG-Dimer und freie αCG- und βhCG-Moleküle in das Blut. Auch in einigen nicht-trophoblastären Geweben gesunder Menschen wird hCG und/oder seine Untereinheiten in geringen Mengen exprimiert (2-6). Deshalb können im Serum hCG-Konzentrationen von hCG bis 1000 pg/ml und von βhCG bis 100 pg/ml in nichtschwangeren gesunden Personen beobachtet werden (7, 8). Höhere ßhCG-Serumwerte deuten auf einen gonadalen oder nicht-gonadalen Tumor hin und kennzeichnen eine ungünstige Prognose, wie bei Lungen-, Blasen-, Prostata-, Colon-, Nierenzell- und Mammakarzinom beschrieben (5, 9-13). Während das βCG-Molekül nach bisherigem Kenntnisstand durch ein einziges Gen auf dem Chromosom 6q21.1-q23 codiert wird, wird ßhCG durch sechs nicht-allele Gene βhCG 8 (β8), β7, β5, β3, β1 und β2 als einem Gencluster auf dem Chromosom 19q13.3 codiert. Ein weiteres  $\beta$ hCG-Gen  $\beta$ 6 ist ein Allel von  $\beta$ 7 mit Differenzen in der 5'-nichttranslatierten Sequenz des Promotorgens (Exon 1 des βhCG). Nur die Gene β8,  $\beta$ 7,  $\beta$ 6,  $\beta$ 5 und  $\beta$ 3 codieren ein  $\beta$ hCG-Proteinmolekül von 145 Aminosäuren (Exon 2 und Exon 3).

Während  $\beta$ 5,  $\beta$ 8 und  $\beta$ 3 an Position 117 (Exon 3) der Aminosäuresequenz das Aspartat (Asp, A) codiert, bildet  $\beta$ 7 und  $\beta$ 6 dort Alanin (Ala, D). Die Gene  $\beta$ 1 und  $\beta$ 2 können zwar auch in einigen Geweben transkribiert werden, codieren aber ein Protein von nur 132 Aminosäuren mit unterschiedlicher Sequenz zum  $\beta$ hCG (14-16).

Während im Trophoblast fast ausschließlich hCG  $\beta$ 5,  $\beta$ 8 und  $\beta$ 3 exprimiert und translatiert wird, wird in einigen normalen, nicht-trophoblastären Geweben (Mamma, Lunge, Prostata, Skelettmuskulatur, Blase, Colon, Uterus u. a.) nur hCG  $\beta$ 7 und  $\beta$ 6 in geringem Umfang translatiert (17). Andererseits scheint im neoplastischen Trophoblast

(Chorioncarcinom) verstärkt hCG  $\beta$ 7,  $\beta$ 6 und in einigen neoplastischen nichttrophoblastären Geweben zusätzlich hCG  $\beta$ 5,  $\beta$ 8 und  $\beta$ 3 exprimiert zu werden.

In der Vergangenheit sind verschiedene Studien mit dem Ziel durchgeführt worden, die  $\beta$ hCG-Transkripte in verschiedenen normalen und neoplastischen Geweben nichttrophoblastärer Herkunft mit semiquantitativer Methode nachzuweisen (5, 11, 12, 18). Diese Methoden zeigen, daß  $\beta$ 7,  $\beta$ 5,  $\beta$ 8 und  $\beta$ 3 in normaler Plazenta (19), gesunden Testes (6), aber auch neoplastischen Testes (20) und neoplastischem Blasengewebe (21) transkribiert, aber in den verschiedenen Studien aber zwischen  $\beta$ 7 sowie  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3 nicht unterschieden wird.

In einer Arbeit (9) wird die Anwesenheit von  $\beta$ 7 im normalen und von  $\beta$ 8,  $\beta$ 5,  $\beta$ 3 in magnem Blasengewebe durch spezifische Restriktionsenzyme für die Erkennung einzelner Transkripte nachgewiesen.

Eine weitere Arbeit bestimmt die Überexpression von  $\beta5$ ,  $\beta8$ ,  $\beta3$  im maligne transformierten nicht-trophoblastären Gewebe durch den ermittelten Transformationsindex, bestehend im Verhältnis zwischen der Expression von Gen  $\beta5$ ,  $\beta8$ ,  $\beta3$  zur Gesamt-expression aller  $\betahCG$ -Gene im selben Gewebe. Er wird mit Primern zwischen Exon 2 und Exon 3 erfaßt, die die Punktmutation C117 in der C-terminalen Region des  $\betahCG$  im Exon 3 erkennen (17). Bisher wird diese Punktmutation Asp - Ala in Position 117 der  $\betahCG$ -Aminosäureketten im genannten Quotient als diagnostischer Parameter der neoplastische Transformationen genutzt.

Eine Tumoridentifizierung durch Analyse der Sekretionsprodukte, insbesondere der Nutzung des hCG als Indikator für eine Krebserkrankung, zeigt eine französische Arbeitsgruppe bereits 1996. Beschrieben wird von Bellet et al. (17), daß die  $\beta$ -Untereinheit von hCG durch vier nicht-allele  $\beta$ hCG-Gene codiert wird. Zu den wesentlichen Erkenntnissen gehört, daß die maligne Transformation nicht-trophoblastären Gewebes stets mit der Expression von  $\beta$ hCG-Genen verbunden ist, die im Trophoblast normal transkribiert werden. Die Erforschung der  $\beta$ hCG-Gene, die durch nicht-trophoblastäres Gewebe exprimiert werden, führt zu dem Ergebnis: normales nicht-trophoblastäres Gewebe exprimiert nur  $\beta$ hCG-Gene vom Typ I (hCG  $\beta$ 7,  $\beta$ 6), während nach maligner

Transformation auch βhCG-Gene vom Typ II (hCG β5, β8, β3) exprimiert wird. Der dazu verwendete CG117-Assay ist empfindlich genug, spezifisch eine auch nur geringe Menge vom βhCG-Transkript des Typs II zu erkennen, wodurch es möglich ist, Tumorgewebe im Umfeld von normalem Gewebe zu identifizieren.

In US-PS 6,194,154 wird ein Verfahren zur Bestimmung der malignen Transformation humaner Zellen beschrieben, das die Überexpression von  $\beta$ 3,  $\beta$ 5,  $\beta$ 8 und  $\beta$ 9-mRNA, welche die hCG- $\beta$ -Kette codieren, mit deren Expression von  $\beta$ 7,  $\beta$ 6 in nicht-malignen Zellen vergleicht. Bestimmt wird auch die Steigerung der mRNA-Expression von  $\beta$ 3,  $\beta$ 5,  $\beta$ 8 und  $\beta$ 9-Genen im Verhältnis zur Gesamt- $\beta$ -Genexpression in den malignen Zellen. Weiterhin wird ausgeführt, daß die Punktmutation in der mRNA-Nukleotidsequenz von Position 775 für  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3 ein A und für  $\beta$ 7,  $\beta$ 5 ein C anzeigt und in der Aminosäure-osition 117 somit Aspartat (Asp. D) oder Alanin (Ala, A) codiert. Auf dieser Basis baut sich ein Testkit auf, der Verbreitung gefunden hat.

WO 0190344 nimmt Bezug auf den Promotor, Enhancer und andere Regulatoren, die die Expression des Proteins  $\beta$ hCG im testikulären Karzinom kontrollieren. Weiterhin erfolgen Ausführungen zur Gentherapie unter Einschleusung von Promotorgen- $\beta$ hCG-DNA in verschiedene Zellen, z.B. in Liposomen. Das  $\beta$ hCG-Protein wird in verschiedenen Tumorgeweben als diagnostischer Parameter verwendet.

Die Recherchen zeigen die intensive Forschung über das humane Choriongonadotropin und die Differenzierung seiner  $\beta$ -Untereinheiten in Gensequenzen, denen unterschiedliche Eigenschaften zugeschrieben werden. Bisher sind die Gene  $\beta$ 6 und  $\beta$ 7 zur Implantationsdiagnostik nicht eingesetzt worden.

Unter Implantationsdiagnostik wird das Erkennen der Möglichkeit verstanden, daß für eine befruchtete Eizelle in der Uterusschleimhaut die Voraussetzung besteht, sich einzubetten und dort nachfolgend zu wachsen.

Die Erfindung hat das Ziel, ein Verfahren zur Implantationsdiagnostik anzugeben, das zuverlässig arbeitet, die Patientin nur gering belastet und einfach und schnell in seiner Durchführung ist.

Der Erfindung liegt die wissenschaftliche Erkenntnis zugrunde, daß ein zuverlässiger Indikator für eine mögliche erfolgreiche Implantation die Bewertung des Anteils der exprimierten 5'-nichttranslatierenden Promotorsequenzen des βhCG (Exon 1) von βhCG-

Gen  $\beta$ 7,  $\beta$ 6 absolut oder relativ zu  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3 darstellt.

Die Gene hCG  $\beta$ 7 und  $\beta$ 6 des Genclusters werden hauptsächlich im normalen sekretorischen Epithelium der Uterusschleimhaut exprimiert. Die Gene hCG  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3 des Genclusters werden im normalen Trophoblast und im karzinom-transformierten Epithelium exprimiert. Lymphozyten (CD3) und Monozyten (CD14) exprimieren bei Normalpersonen hCG  $\beta$ 7 und  $\beta$ 6.

Zur Implantationsdiagnostik ist die Bestimmung von hCG  $\beta$ 6 und des allelen Gens  $\beta$ 7 erforderlich. Es wurde erkannt, daß deren Gehalt im körpereigenen epithelialen Gewebe oder Blutzellen den Erfolg einer Implantation wesentlich bestimmt, und daß deshalb die Kenntnis der Menge an hCG  $\beta$ 7 und  $\beta$ 6 absolut oder relativ betrachtet in Kenntnis des Quotienten aus hCG  $\beta$ 7,  $\beta$ 6 als Zähler und hCG  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3 als Nenner Aufschluß über den erfolgversprechenden Implantationsmoment gibt.

Zur Bestimmung des hCG  $\beta$ 7,  $\beta$ 6- und des hCG  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3-Anteils ist die quantitative RT-PCR geeignet.

Bei den Forschungsarbeiten wurde überraschenderweise gefunden, daß das Gen  $\beta$  wie das allele Gen  $\beta$ 7 nicht vollständig mit dem Gen übereinstimmen, das im Endometrium gebildet wird und von uns die Bezeichnung Gen  $\beta$ 6e erhält. Sein Aufbau ist von uns in SEQ ID NO 7 als Sequenz Endo beschrieben.

Dieses Gen  $\beta$ 6e (Endometrium) spielt eine wichtige Rolle in der Implantationsdiagnostik und wird deshalb hier angegeben.

Die Erfindung bezieht sich deshalb auch auf das Gen ß6e als solches und seine Verwendung als Implantationsindikator.

Dazu werden 4 bis 6 Tage nach der Ovulation Zellen mit einem Minikatheter aus der Gebärmutterhöhle, mit einem Wattebausch aus der Zervix oder mit einem Holzspatel

von der Mundschleimhaut gewonnen bzw. peripheres EDTA- bzw. Heparinblut entnommen. Aus den aufgenommenen Zellen wird die mRNA von ehCG isoliert, die cDNA amplifiziert und im RT-PCR-Prozeß quantitativ bestimmt.

Ein Nachweis der mRNA von ehCG zeigt an, daß sich das Endometrium in Richtung einer Implantationsreife differenziert.

Die Erfindung wird durchgeführt, wie in Anspruch 1 bis 7 beschrieben.

Die Erfindung wird nachstehend in Ausführungsbeispielen näher erläutert, ohne auf diese beschränkt zu sein.

#### Ausführungsbeispiel 1

Der Patientin werden zur Diagnostik Zellen mit einem Minikatheter aus der Gebärmutterhöhle oder mit einem Wattebausch aus der Zervix oder mit einem Holzspatel von der Mundschleimhaut entnommen. Die Zellen werden bis zur Weiterverarbeitung sofort bei minus 80° C eingefroren und gelagert. Zur Analyse wird aus den aufgenommenen Zellen eine Trizol-RNA-Extraktion durchgeführt, die cDNA des endometrialen hCG (ehCG) im nachfolgenden RT-PCR-Prozeß spezifisch amplifiziert und quantitativ erfaßt.

Es kann davon ausgegangen werden, daß die Anwesenheit von hCG  $\beta$ 7,  $\beta$ 86 und  $\beta$ 6e ein Indikator für die optimale Implantation darstellt. Das Fehlen von hCG  $\beta$ 7,  $\beta$ 6 und  $\beta$ 6e zeigt das Gegenteil an: eine mögliche Implantation kann in diesem menstruellen Zyklus ausgeschlossen werden. Von besonderer Bedeutung ist der Fakt, daß mit der  $\beta$ hCG-Diagnostik fehlendes oder hochaufgebautes sekretorisches Endometrium erkannt werden kann, so daß die Diagnose auch einen Therapiehinweis gibt. Zu beachten ist, daß hCG  $\beta$ 6 und  $\beta$ 6e im wesentlichen durch hCG  $\beta$ 7 repräsentiert wird (vier Nukleotiddifferenzen im Exon 1). Andererseits kann der Nachweis von erhöhtem hCG  $\beta$ 5,  $\beta$ 8, und  $\beta$ 3 im endometrialen Gewebe oder deren Zellen einen Hinweis auf eine Tumorerkrankung darstellen. Die Gewebeproben können auch analog nach der Methode der fraktionierten Abrasio gewonnen werden.

Endometriales Gewebe oder Zellen dieser Herkunft (10 - 100 mg) werden sofort nach Entnahme in Flüssigstickstoff oder bei -80° C eingefroren. Für die Untersuchung der drei exprimierten Anteile hCG  $\beta$ 7,  $\beta$ 6 und  $\beta$ 6e sowie hCG  $\beta$ 8,  $\beta$ 5,  $\beta$ 3 und Gesamt- $\beta$ hCG wird die Total-RNA mit Trizol extrahiert und etwa 1  $\mu$ g der RNA für 60 min bei 42° C unter Standardbedingungen und Einsatz von Oligo-dT(15)-Primer reverse-transkribiert.

Nutzung von Methoden: Gewebeentnahme zur Diagnostik, Lagerung in Flüssigstickstoff, RNA-Extraktion (23), RT-PCR mit fluoreszenzmarkiertem Primerpaar, Erfassung der Gesamt-ßhCG-Expression  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3 und  $\beta$ 7,  $\beta$ 6 und  $\beta$ 6e über Exon1, Exon 2 und Exon 3, nested PCR mit unterschiedlich fluoreszenzmarkierten Primern jeweils für den  $\beta$ 7,  $\beta$ 6,  $\beta$ 6e- und eventuell  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3-Anteil; quantitative Auswertung als Quotient von  $\beta$ 7,  $\beta$ 6,  $\beta$ 6e-Anteil zum Gesamt-hCG-Anteil  $\beta$ 7,  $\beta$ 6- plus  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3-Anteil für die Bewertung des hochaufgebauten sekretorischen endometrialen Gewebes, Ergebnis 1 bei Normalgewebe und Ergebnis > 0 bis 1 unterwertigem oder fehlenden sekretorisch trandformierten Gewebes im Ausführungsbeispiel 1; absolute quantitative Auswertung der exprimierten Kopienzahlen für die genspezifischen  $\beta$ hCG-Amplifikate  $\beta$ 7,  $\beta$ 6,  $\beta$ 6e und Gesamt- $\beta$ hCG nach Real time-RT-PCR im Vergleich zu  $\beta$ hCG-sequenzspezifischen Kalibratoren bei nicht-fluoreszenzmarkierten Primern für die Bewertung des normalen und neoplastischen Gewebes im Ausführungsbeispiel 2.

Nutzung von Geräten und Material: Gewebe in Flüssigstickstoff, Ultra Turrax-Gewebehomogenisation, Trizol-RNA-Extraktion, RT-PCR am Thermocycler, Fluoreszenzmessung des cDNA-Amplifikates am DNA Sequencer ABI 373A, Software Genescan 672 Fragment Analysis zur Auswertung, Flüssigstickstoff, Trizol, cDNA-Synthese-Kit, PCR-Amplifikationskit, βhCG-Primer für Gesamt-βhCG-Amplifikation und nested PCR für β7, β6, β6e und β5, β8, β3 zum Teil fluoreszenzmarkiert.

Beschreibung der Methode für Ausführungsbeispiel 1:

Extraktion der Gesamt-RNA: Das frische Gewebematerial wird sofort nach der Entnahme in Flüssigstickstoff eingefroren. Die Gesamt-RNA wird mit der Methode nach Chomczynski und Sacchi (24) extrahiert, die gewonnene RNA spektrophotometrisch bei 260 nm / 280 nm quantifiziert, sofort weiterbearbeitet oder bei - 80° C gelagert.

Auswahl der Oligonukleotidprimer: Die in der Abb. 1 aufgeführten Oligonukleotidprimer wurden derart ausgewählt, daß sie unter Verwendung der Gesamt-RNA und der RT-PCR Methode in einem ersten Amplifikationsschritt die gesamten ßhCG Transkripte  $\beta 5$ ,  $\beta 8$ ,  $\beta 3$  und auch  $\beta 7$ ,  $\beta 6$  in gleicher Effizienz darstellen. Die gewählten Primer 1 und Primer 2 schließen die  $\beta LH$ -Amplifikation wegen eines differenten Nukleotid-Tripletts aus. Im folgenden nested PCR-Schritt wird unter Verwendung Primer 4 und Primer 2 das Transkript  $\beta 7$ ,  $\beta 6$ ,  $\beta 6$ e und eventuell mit Primer 3 und Primer 2 das Transkript  $\beta 5$ ,  $\beta 8$ ,  $\beta 8$  amplifiziert.

Reverse-Transkription: 1 μg Gesamt-RNA wird in einem Reaktionsmix mit dem Total-volumen von 5 μl nach der Standardmethode transkribiert: 10 mM Tris-HCl, pH 8,3, 50 mM KCl, 5 mM MgCl<sub>2</sub>, 1mM jedes dNTP (dATP, dTTP, dCTP, dGTP), 200 ng Oligo dT-Primer pdT15, 12,5 U RNAse Inhibitor, 2,5 U AMV-Revertase. Inkubation des Reaktionsgemisches für 10 min bei 25 °C (Hybridisierung des Primers), 30 min bei 42 °C (Reversetranskription) und 5 min bei 95 °C (Denaturierung der Revertase und des RNAse-Inhibitors) sowie Abkühlen auf 4 °C.

PCR-Amplifikation der gesamten ßhCG-Transkripte: Zum cDNA-Produkt wird im selben Tube der PCR-Mix von 20 μl im Gesamtvolumen von 25 μl für die Amplifikation des Gesamt-ßhCG-Transkriptes zugegeben: Endkonzentration von 10 mM Tris-HCl mit pH 8,3, 50 mM KCl, 1,5 mM MgCl<sub>2</sub>, 200 μM dNTP, 5 pmol Primer 1, 5 pmol Primer 2 und 2,5 U Taq-DNA-Polymerase. Die Amplifikationsbedingungen sind nach vorheriger 3 min-Inkubation bei 95 °C dann 30 sec 95 °C, 30 sec 65 °C, 60 sec 72 °C für 35 Zyklen mit abschließenden 7 min bei 72 °C und schnellem Abkühlen auf 4 °C.

Nested PCR nach der COP-Methode für ßhCG ß7, ß6- und ß5, ß8, ß3-Transkripte: 2 µl des 1:10.000 verdünnten PCR-Produktes werden zu einem Gesamtvolumen von 20 µl in ein PCR-Mix mit dem Endvolumen von 10 mM Tris-HCl, pH 8,3, 10 mM KCl, 3 mM MgCl<sub>2</sub>, 50 µM dNTP, 0,1pmol Primer 2, 0,1 pmol Primer 3, 0,1 pmol des Primers 4 und 2 U Stoffel-Fragment Taq DNA Polymerase zugefügt. Die COP-Reaktion wird über 5 Zyklen am Thermocycler für je 30 sec bei 95 °C und 30 sec bei 65 °C durchgeführt.

Das erhaltene Produkt enthält die zwei Amplifikationsprodukte für ßhCG ß7, ß6, ß6e und eventuell von hCG ß5, ß8, ß3 mit je einem differenten Fluoreszenzmarker für Pri-

mer 4 und Primer 3, und beide Transkripte enthalten zusätzlich einen dritten gemeinsamen Fluoreszenzmarker des Primers 2.

Für die Analyse am DNA Sequenzer (Perkin-Elmerm Modell 373A) werden 2,5  $\mu$ l des Produktes mit 2  $\mu$ l Loading buffer und 0,5  $\mu$ l Genescan Size Marker und der Elpho bei 8 % Acrylamid, 6 M Harnstoff und TBE-Puffer für 1 Stunde unterzogen. Die Ergebnisse werden mit der GeneScan 672 Software (Perkin-Elmer) analysiert unter Verwendung der ermittelten Fluoreszenzen für Gesamt- $\beta$ hCG-Transkripte und den  $\beta$ 7,  $\beta$ 6,  $\beta$ 6e- sowie eventuell den  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3-Fragmenten.

Der Transkriptionsindex wird, wie bei Bellet et al. (17) beschrieben nach dieser Methode errechnet.

#### Ausführungsbeispiel 2

In diesem Ausführungsbeispiel wird die absolute quantitative Auswertung der exprimierten Kopienzahlen für die genspezifischen  $\beta$ hCG-Amplifikate  $\beta$ 7,  $\beta$ 6,  $\beta$ 6e und eventuell  $\beta$ hCG  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3 nach Real time-RT-PCR im Vergleich zu  $\beta$ hCG-spezifischen Kalibratoren bei nicht-fluoreszenzmarkierten  $\beta$ hCG-Primern für die Bewertung des normalen hochaufgebauten oder unterwertigen oder fehlenden sekretorisch transformierten endemetrialen Gewebes dargestellt.

Zur quantitativen Bestimmung der drei obengenannten βhCG-Expressionsanteile wird die Real time-PCR am Light Cycler (Roche) oder vergleichbaren Geräten anderer Firmen für die Amplifikation der Tumor-cDNA eingesetzt. Für die Synthese der RNA-Standards der drei βhCG-Expressionsanteile β7, β6, β6e sowie eventuell β5, β8, β3 und das Gesamt-βhCG werden die drei Kalibrationsfragmente unter Standard-PCR-Bedingungen aus Tumor-cDNA amplifiziert. Dafür werden wieder die drei genannten, jetzt unmarkierten βhCG Typ II-, βhCG Typ I- und Gesamt-βhCG-spezifischen forward-βhCG-Primer (Primer 1, 3 und 4) mit dem gemeinsamen reverse-βhCG-Primer (Primer 2) benutzt. Die erhaltenen PCR-Produkte werden im Plasmid-Vector pGEM-T geklont. Unter Verwendung der T7- und Sp6-Promotoren der pGEM-T-Vectors dient das Plas-

mid als Template für die in vitro-Bildung von RNA entsprechend des Herstellerprotokolls. Die gebildeten Standard-RNA werden gereinigt und seine Konzentration vermessen.

Die Real time-PCR-Amplifikation am Light Cycler (Roche) bestimmt die Anzahl der gebildeter Genkopien für die zwei genspezifischen βhCG-Expressionsgruppen Typ II (β8, β5, β3) und Typ I (β7, β6) sowie Gesamt-βhCG im endometrialen Gewebe und in den RNA-Standards. Die PCR-Reaktion erfolgt im 20 μl-Reaktionsvolumen in den Endkonzentrationen von 1 x PCR-Puffer von 50 mM Tris-HCI (pH 8,3), 200 μM dNTPs, mit 0,5 μM der jeweils spezifischen forward- und reverse-βhCG-Primer, 4-5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0,5 U Taq Polymerase, SYBR Green I mit 1:3000 der Standards bekannter Konzentration).

Die Erfindung beansprucht auch die Real time-Messung als one tube-RT-PCR oder die Verwendung anderer Methoden zur quantitativen Erfassung der Expression von spezifischer Genkopien neben SYBR Green I, wie zum Beipiel der Einsatz von genspezifischen Oligonukleotiden als Hybridisierungsproben mit unterschiedlichen Farbstoffoder Fluoreszenzmarker-Anbindung (TaqMan, FRET, Beacon).

#### Patentansprüche:

1. Verwendung des Gens  $\beta$ 7 und/oder  $\beta$ 6 der  $\beta$ -Untereinheit von humanem Choriongonadotropin entsprechend SEQ ID No 5 und SEQ ID No 6 als Marker zur Implantationsdiagnostik.

- 2. Verwendung der Gensequenz SEQ ID No 5 und SEQ ID No 6 als Marker zur Bestimmung eines günstigen Zeitpunktes für die Implantation einer befruchteten Eizelle in die Schleimhaut des Uterus durch Feststellen des Gehaltes an hCG β7, β6 und hCG β5, β8, β3 mit der Methode der quantitativen RT-PCR.
- 3. Verwendung *der Primersequenz* von SEQ ID No 4 und 3 oder sequenzversetzt als Marker zur Erfassung des Genclusters hCG β7, β6 oder des Genclusters hCG β5, β8, β3 sowie *der Primersequenz* von SEQ ID No 1 und 2 oder sequenzversetzt zur Erfassung der gesamten βhCG-Genexpression in Gewebe- und Blutzellen für die Feststellung des Gehaltes an hCG β7, β6-mRNA absolut und/oder durch Bildung des Quotienten von hCG β7, β6 zu hCG β5, β8, β3 oder zu hCG β gesamt mittels quantitativer RT-PCR.
- 4. Bestimmung der Implantationsreife der Uterusschleimhaut für einen Embryo durch Messung der hCG β7, β6-mRNA-Genexpression im Blut und Gewebe mittels quantitativer RT-PCR absolut oder als dem Quotient aus hCG β7, β6 zu βhCG gesamt oder hCG β5, β8, β3.
- 5. Gen  $\beta$ 6e der  $\beta$ -Untereinheit von humanem Choriongonadotropin entsprechend SEQ ID No 7, Endo.
- 6. Verwendung des Gen  $\beta$ 6e der  $\beta$ -Untereinheit von hCG entsprechend SEQ ID No 7, Endo als Marker zur Implantationsdiagnostik.

7. Verwendung des Gen 6e der Untereinheit von hCG entsprechend SEQ ID No 7 und der Primer nach SEQ ID No 1 bis 4 oder sequenzversetzt zur Bestimmung der Implantationsreife der Uterusschleimhaut für einen Embryo durch Feststellen des Gehaltes der βhCG-mRNA-Genexpression β6, β6e, β7 im Blut und Gewebe absolut und/oder dem Bilden des Quotienten aus den Cluster-Anteilen von hCG β6 β6e, β7 zu hCG β5, β8, β3 oder hCG β gesamt mittels quantitativer RT-PCR.

- (1) J.C.Pierce, T.F.Parsons, Annu.Rev.Biochem., 50 (1981) 465-495
- (2) P.A.Rothman, V.A.Chao, M.R. Taylor, R.W.Kuhn, R.B.Jaffe und R.N.Taylor, *Mol.Reprod.Dev.*, **33** (1992) 1-6

- (3) S.Dirnhofer, M.Hermann, A.Hittmair, R.Hoermann, K.Kapelari und P.Berger, J.Clin.Endocrinol.Metab., 81 (1996) 4212-4217
- (4) Z.M.Lei, P.Toth, C.V.Rao und D.Pridham, *J.Clin.Endocrinol.Metab.*, 77 (1993) 863-972
- (5) T.Yokotani, T.Koizumi, R.Taniguchi, T.Nakagawa, T.Isobe, M.Yoshimura, N.Tsubota, K.Hasegawa, N.Ohsawa, S.Baba, H.Yasui und R.Nishimura, Int.J.Cancer, 71 (1997) 539-544
- (6) P.Berger, W.Kranewitter, S.Madersbacher, R.Gerth, S.Geley und S.Dirnhofer, FEBS Lett., 343 (1994) 229-233
- (7) I.Marcilliac, F.Troalen, J.-M.Bidart, P.Ghillani, V.Ribrag, B.Escudier, B.Malassagne, J.P.Droz, C.Lhomme, P.Rougier, P.Duvillard, M.Prade, P.-M.Lugagne et al., *Cancer Res.*, **52** (1992) 3901-3907
- (8) H.Alfthan, C.Haglund, J.Dabek und U.H.Stenman, *Clin.Chem.*, **38** (1992) 1981-1987
- (9) V.Lazar, S.G.Diez, A.Laurent, Y.Giovangrandi, F.Radvanyi, D.Chopin, J.M.Bidart, D.Bellet und M.Vidaut, Cancer Res., 55 (1995) 3735-3738
- (10) P.N.Span, C.M.G.Thomas, J.J.Heuvel, R.R.Bosch, J.A.Schalken, L.Locht, E.J.B.M.Mensink und C.G.J.Sweep, *J.Endocrinol.*, **172** (2002) 489-495

- (12) K.Hotakainen, B.Ljungberg, A.Paju, T.Rasmuson, H.Halthan und U.-H.Stenman, *Brit.J.Cancer*, **86** (2001) 185-189
- (13) D.S.Hoon, T.Sarantou, F.Doi, D.D.Chi, C.Kuo, A.J.Conrad, P.Schmid, R.Turner und A.Guiliano, *Int.J.Cancer*, **69** (1996) 369-374
- (14) M.Bo und I.J.Boime, J.Biol.Chem., 267 (1992) 3179-3184
- (15) K.Talmadge, N.C.Vamvakopoulus und J.C.Fiddes, *Nature*, **307** 1984) 37-40
- (16) P.Policastro, C.Ovitt, M.Hoshina, H.Fukuoka, M.R.Boothby und I.Boime, J.Biol.Chem., 258 (1983) b11492-11499
- (17) D.Bellet, V.Lazar, I.Bieche, V.Paradis, Y.Giovangrandi, P.Paterlini, R.Lidereau, P.Bedossa, J.-M.Bidart und M.Vidaut, *Cancer Res.*, **57** (1997) 516-523
- (18) P.K.Hotakainen, E.M.Serlachius, S.I.Lintula, H.V.Halfthan, J.P.Schröder und U.-H.E.Stenman, *Mol.Cell.Endocrinol.*, **162** (2000) 79-85
- (19) A.K.Miller-Lindholm, C.J.Labenz, J.Ramey, E.Bedow und R.Ruddon, *Endocrinology*, **138** (1997) 5459-5465
- (20) S.Madersbacher, C.Kratzik, R.Gerth, S.Dirnhofer und P.Berger, *Cancer Res.*, **54** (1994) 5096-5100
- (21) R.Oyasu, L.Nan, P.Smith und H.Kawamata, *Arch.Pathol.Lab.Med.*, **119** (1994) 715-717

#### Sequenzprotokoll

#### SEQ ID NO 1

<110> Universität Leipzig Verwendung des Gens  $\beta$ 6 und/oder  $\beta$ 7 der  $\beta$ -Untereinheit von hCG als <120> Marker zur Implantationsdiagnostik ∵<130> <160> <210> <211> 19 <212> **DNA** <213> βhCG gesamt <221> Lindholm-Miller, A.K., Labenz, C.J., Ramey, J., Bedows, E., Ruddon, <301> R.W., Human Chorionic Gonadotropin-β-Gene Expression in First Trimester <302> **Placenta** <303> Endocrinology 138 (1997) 5459-5465 <304> 138 <305> -12 <306> 5459-5465

<400> 1

<307>

tcacttcacc gtggtctcc (Primer 1, βhCG gesamt)

1 10 : 19

#### SEQ ID NO 2

<110> Universität Leipzig Verwendung des Gens  $\beta6$  und/oder  $\beta7$  der  $\beta$ -Untereinheit von hCG als <120> Marker zur Implantationsdiagnostik <130> <160> <210> <211> 20 <212> DNA <213> βhCG gesamt <221> Lindholm-Miller, A.K., Labenz, C.J., Ramey, J., Bedows, E., Ruddon, <301> R.W., Human Chorionic Gonadotropin-β-Gene Expression in First Trimester <302> Placenta 1 Endocrinology 138 (1997) 5459-5465 <303> <304> 138<sup>-</sup> <305> 12 <306> 5459-5465 <307> <400>

NED - tgcagcacgc gggtcatggt (Primer 2, βhCG gesamt)
tgcagcacgc gggtcatggt
1 10 20

### SEQ ID NO 3

<110>	<ul> <li>Universität Leipzig</li> </ul>

<120> Verwendung des Gens β6 und/oder β7 der β-Untereinheit von hCG als Marker zur Implantationsdiagnostik

<130> trophoblastäres hCG β5, β8, β3
<160> 7
<210> 3
<211> \20
<212> DNA
<213> βhCG β5, β8, β3

<221> <400> 3

HEX - ggaccagtca gaggagaggg
ggaccagtca gaggagaggg
1 10 20

(Primer 3,  $\beta$ hCG  $\beta$ 5,  $\beta$ 8,  $\beta$ 3)

#### **SEQ ID NO 4**

<110> Universität Leipzig

<120> Verwendung des Gens  $\beta 6$  und/oder  $\beta 7$  der  $\beta$ -Untereinheit von hCG als Marker zur Implantationsdiagnostik

<130> endometriales hCG  $\beta$ 7,  $\beta$ 6,  $\beta$ 6e

<160> 7

<210> 4

<211> 20

·. .

<212> DNA

<213> βhCG β7, β6, β6e

<221>

<400> 4

6FAM - agaccactga ggggagagga (Primer 4, βhCG β7, β6, β6e) agaccactga ggggagagga

- 10

<110> Universität Leipzig
<120> Verwendung des Gens β6 und/oder β7 der β-Untereinheit von hCG als
Marker zur Implantationsdiagnostik

<130> <160> <210> <211> 841 <212> DNA <213> βhCG β7 <221> <301> <302> <303> <304> <305> <306> <307>

<308>

<400> 5

( βhCG β7, Sequenz des Gens im Endometrium)

ageaetttee tegggteaeg geeteeteet ggtteecaag acceeaceat aggeagage aggeetteet acaccetaet etetgtgeet ecageetega etagteeeta geaetegaeg 120 actgagtete agaggteact teacegtggt etcegeetea teettggege tagaceactg 180 aggggagagg actggggtgc tccgctgagc cactcctgtg cctccctggc cttgtctact 240 tetegecece egaagggtta gtgteeaget cacteeagea teetacaace teetggtgge 300 cttgacgccc ccacaaaccc gaggtataaa gccaggtaca ccaggcaggg gacgcaccaa 360 ggatggagat gttccagggg ctgctgctgt tgctgctgct gagcatgggc gggacatggg 420 catccaagga gatgcttcgg ccacggtgcc gccccatcaa tgccaccctg gctgtggaga 480 aggagggctg ccccgtgtgc atcaccgtca acaccaccat ctgtgccggc tactgcccca 540 ccatgacccg cgtgctgcag ggggtcctgc cggccctgcc tcaggtggtg tgcaactacc 600 gcgatgtgcg cttcgagtcc atccggctcc ctggctgccc gcgcggcgtg aaccccgtgg 660 tetectacge egtggetete agetgteaat gtgeaetetg eegeegeage accaetgact 720 gcgggggtcc caaggaccac cccttgacct gtgatgaccc ccgcttccag gcctcctctt 780 cctcaaaggc ccctccccc agccttccaa gtccatcccg actcccgggg ccctcggaca 840 ccccgatcct cccacaataa a 861

### SEQ ID No 6

<110>	Universität Leipzig			,	
<120>	Verwendung des Gens β6 und/oder β7	der	β-Unt	ereinheit	von hCG als
	Marker zur Implantationsdiagnostik	•	•	· .	· · .
<130>					

<130>
<160> 7
<210> 6
<211> 861
<212> DNA
<213> βhCG β6
<221>
<301>

<302>

<303>

<304>

<305>

<306>

<307>

<308>

<400> 6

( βhCG β6, Sequenz des Gens im Endometrium)

•	•			•		•	
	agcactttcc	tcgggtcacg	gcctcctcct	ggttcccaag	accccaccat	aggcagaggc	60
	aggeerreer	acaccctact	ctctgtgcct	ccaqcctcga	ctagtcccta	acactegacg	120
	actgagtete	agaggtcact	tcaccgtggt	ctccccctca	teettaacae	tagaccactg	180
	aggggagagg	actggggtgc	tccgctgagc	cactcctgtg	cctccctage	cttgtctact'	240
	tetegecec	cgaagggtta	gtgtcgagct	cactccagca	tectacaace	tectaataac	300
	cttgccgccc	ccacaacccc	gaggtatqaa	gccaggtaca	ccaggcaggg	gacgcaccaa	360
	ggatggagat	gttccagggg	ctgctgctgt	tgctgctgct	gagcatgggc	gggacatggg	420
	catecaagga	gccacttcgg	ccacggtgcc	qccccatcaa	toccacceto	actatagaga	480
	aggagggccg	ccccgtgtgc	atcaccgtca	acaccaccat	ctataccaac	tactgcccca	540
	ceatgaceeg	cgrgcrgcag	ggggtcctgc	cggccctgcc	tcaggtggtg	tocaactacc	600
	gegatgigeg	cttcgagtcc	atccggctcc	ctaactaccc	gegeggegta	aaccccataa	660
	recectaege	cgrggctctc	agctgtcaat	gtgcactctg	CCCCCCCACC	accactgact	720
	gegggggtee	caaggaccac	cccttgacct	gtgatgaccc	ccacttccaa	geetectett	780
	ccccaaagge	CCCTCCCCC	agccttccaa	gtccatcccg	actcccgggg	ccctcggaca	840
	ccccyatect	cccacaataa	a ·				861

#### SEQ ID No 7

	,	•		•			•
	<110>	Universität L	eipzig			1.	•
	<120>	Verwendung	des Gens β	6 und/oder β	7 der β-Unte	reinheit von h	CG als
	. •		mplantations	•			
		1	•••		•	•	
	<130>						-
	<160>	7		· ,	٠.		
	<210>	<b>7</b>			•		
	<211>	861	•		4		•
	<212>	DNA		•	٠, ١	•	
<b>\</b>	<213>	βhCG β6e	(e Endo	o, Endometri	um)		
	<221>		•		. •		
	<301>		, .	•		•	•
	<302>		•			• •	
	<303>	•	• •			• .	
	<304>			•	,		
•	<305>				,		
	<306>			•		•	
	<307>			•			
	<308>	. , , ,		•	. ,		• .
	,,	• • •	•				•
	<400> 7		BhCG BBe	Seguenz de	s Gons im E	ndometrium)	
	,		prioc poc,	Ocquenz de	is Gells IIII E	ndometrum)	
			. ;				-
ľ	agcactttc	c tcgggtcacg	gcctcctcct	ggttcccaag	accccaccat	aggcagaggc	60
	aggccttcc	acaccctact agaggtcact	ctctgtgcct	ccaqcctcga	ctagtcccta	gcactcgacg	120 · 180
	aggggagag	g actggggtgc	tccgctgagc	cactcctgtg	cetecetage	cttatctact	240
•	reregeeee	c cgaagggtta	gtgtccagct	cactccagca	tcctacaacc	tectagtage	300
٠	ggatggagat	ccacaaaccc gttccagggg	ctactactat	tactactact	ccaggcaggg	gacgcaccaa	360 420
	catccaagga	a gatgcttcgg	ccacggtgcc	gccccatcaa	taccacccta	getatagaga	480 /
	aggagggctg	g ccccgtgtgc	atcaccgtca	acaccaccat	ctataccaac	tactgcccca	540
	gcgatgtgc	g cgtgctgcag g cttcgagtcc	atcoggetee	ctaactacce	reaggtggtg	tgcaactacc	600 660
	teteetaege	cgtggctctc	agctgtcaat	qtqcactctq	ccaccacaac	accactgact	720 ·
	geggggte	caaggaccac	cccttgacct	qtqatqaccc	ccacttccaa	geetectett	780
	ccccgatcct	ccctccccc cccacaataa	a goottocaa	geccatcccg	actcccgggg	ccctcggaca	840 861

#### Universitätsfrauenklinik der Universität Leipzig Forschungslabor Humane Reproduktion und Endokrinologie

Transkriptionsstart BhCG LH4 CTT CAA TCC AGC ACT TTG CTC GGG TCA CGG CCT CCT CCT GGC TCC CG5 CG6 CTT CAG TCC AGC ACT TTC CTC GGG TCA CGG CCT CCT CCT GGT TCC CTT CAG TCC AGC ACT TTC CTC GGG TCA CGG CCT CCT CCT GGT TCC CG7 Endo CCT GGT TCC ~360 -330LH4 CAG GAC CCC ACC ATA GGC AGA GGC AGG CCT TCC TAC ACC CTA CTC CCT GTG CCT CCA GGC CAA GAC CCC ACC ATA GGC AGA GGC AGG CCT TCC TAC ACC CTA CTC TCT GTG CCT CCA GCC CG5 CG7 CAA GAC CCC ACC ATA GGC AGA GGC AGG CCT TCC TAC ACC CTA CTC TCT GTG CCT CCA GCC Endo CAA GAC CCC ACC ATA GGC AGA GGC AGG CCT TCC TAC ACC CTA CTC TCT GTG CCT CCA GCC -300 -270TH4 TCG ACT AGT CCC TAG CAC TCG ACG ACT GAG TCT CTG AGG TCA COTT CAGG COLORGO CG5 TCG ACT AGT CCC TAA CAC TCG ACG ACT GAG TCT CAG AGG TCA CTT CAC CGT GGT CTC CGC TCG ACT AGT CCC TAG CAC TCG ACG ACT GAG TCT CAG AGG TCA CTT CAC CGT GGT CTC CGC Endo TCG ACT, AGT CCC TAG CAC TCG ACG ACT GAG TCT CAG AGG TCA CTT CAC CGT GGT CTC CGC -240 LH4 'C TC ·C G G Primer 3 G CA CG5 CTC ACC CTT GGC GCT GGA CCA CTG AGG GGA GAG GAC TGG GGT GCT CCG CTG AGC CAC TCC CG7 CTC ATC CTT GGC GCT AGA CCA CTG AGG GGA GAG GAC TGG GGT GCT CCG CTG AGC CAC TCC CG7 CTC ATC CTT GGC GCT AGA CCA CTG AGG GGA GAG GAC TGG GGT GCT CCG CTG AGC CAC TCC CG7 CTC ATC CTT GGC GCT GAGC CAC TCC Endo CTC ATC CTT GGC GCT AGA CCA CTG AGG GGA GAG GAC TGG GGT GCT CCG CTG AGC CAC TCC -180 Primer 4 -150 С G С G Ά CG5 TGC GCC CTG GCC TTG TCT ACC TCT TG- CCC CCG AAG GGT TAG TGT CGA GCT CAC CCC CG6 TGT GCC TCC CTG GCC TTG TCT ACT TCT CGC CCC CCG AAG GGT TAG TGT CGA GCT CAC TCC TGT GCC TCC CTG GCC TTG TCT ACT TCT CGC CCC CCG AAG GGT TAG TGT CCA GCT CAC TCC CĠ7 Endo TGT GCC TCC CTG GCC TTG TCT ACT TCT CGC CCC CCG AAG GGT TAG TGT CCA GCT CAC TCC -120 LH4. TC CG5 AG- CAT CCT ACA ACC TCC TGG TGG CCT TGC CGC CCC CAC AAC CCC GAG GTA TAA AGC CAG CG6 AG- CAT CCT ACA ACC TCC TGG TGG CCT TGC CGC CCC CAC AAC CCC GAG GTA TGA AGC CAG CG7 AG- CAT CCT ACA ACC TCC TGG TGG CCT TGA CGC CCC CAC AAA CCC GAG GTA TAA AGC CAG endo ag- cat cct aca acc tcc tgg tgg cct tgc cgc ccc cac aaa ccc gag gta taa agc cag -60 LH leu hCG met glu met phe gln \*\*\*\*\* Intron \*\*\*\*\*\*\* GTA CAC CAG GCA GGG GAC GCA CCA AGG ATG GAG ATG TTC CAG GTA AGA CTG CAG ...... GTA CAC CAG GCA GGG GAC GCA CCA AGG ATG GAG ATG TTC CAG GTA CAC CAG GCA GGG GAC GCA CCA AGG ATG GAG ATG TTC CAG Endo GTA CAC CAG GCA GGG GAC GCA CCA AGG ATG GAG ATG TTC CAG

-1 +1

	•	•		•	. • •	:															
	LH					,													- 3 -		
•	hCG	***	* ***	***	** *	***	gly	lėu	leu	lev	leu	leu	leu	leu	ser	met	gly	gly	thr	trp	ala
,	CG5			TTG	TCC	CAG	GGG	CTG	CTG	ÇTG	TTG	CTĠ	CTG	CTG	AGC	ATG	GGC	, ĞGG	ACA	TGG	GCA
	CG6 CG7			•		•		•			•					•			Ā,		•
	Endo	• •		. •	•	· ·	GGG 16	CTĢ	CTG	CTG	TTG +30		CTG	CTG	AGC	ATG	GGC	GGG	ACA	TGG	
			٠.	•							+30	,				•		·			+60
			•	•				•	•						•						
	•	1			4			•			10										20.
	TH .		arg						trp		his					ile					20
	hCG LH4	ser	lys	glu	pro	leu	arg	pro					ile	asn	ala	thr	leu	ala	val	glu	lys
	CG5	TCC	AAG	GAG	CCG		CCC	CCA	·T	mcc	A.	000	3.000			T					-
	CG6	,	Ā		CCA.	C21	CGG	·CCA	<u> </u>	160	<u> </u>	CCC	ATC	AAT	GCC	ACC	CTG	GCT	GTG	GAG	AAG
	CG7	•	A		ATG				Ċ		رج ج					C	•	•			
	Endo	TCC	AAG	GAG	ATG	CTT	CGG	CCA	CGG	TGC	CGC	CCC	ATC	ААТ	GCC	ACC	CTG	acm	CTC.	GNG.	220
					met	•		•		٠	+90				. ,		010		010		120
								•						•	•					•	
				. •		•					,				•		•				
	LH	21			•		i		•		30	•	,				•	•	• `		40
	hCG	σln	al v	CVC.	nro	*** i			**						•			•		Prim	er 2
	LH4	g.u	. Ara	Cys	. PLO	vaı	cys	TTG	tnr	val	asn	thr	thr	ile	cys	ala	gly	tyr	cys	pro	thr
	CG5	GAG	GGC	TGC	CCC	GTG	TGC	ATC	ACC	CTC	אמכ	NCC.	ሽሮሮ	7 mc	mem	GCC	~~~	m - a	, maa		ENGINE M
	CG6								1200	010	THE	ACC.	ACC	AIC	T.G.T.	GCC	GGC	TAC	TGC	CCC	ACE
•	CG7										, 1		•	•				•			
	Endo	GAG	GGC	TGC	CCC	GTG	TGÇ	ATC	ACC	GTC	AAC	ACC	ACC	ATC	TGT	GCC.	ĠGC	TAC	THEC	CCC	ACC
	. :										+150	٠.							100		F180
							•			•											
		4.5											•								•
	T.Ľ	41									٠.	•	•			<u>.</u>					42
	LH		***		***		***	***		_	٠.	•	•			<u>:</u> .					42 met
	hCG	41 met	***	***	***	***	***	***	***	Ţ	 ntro	n.	***	,***	***	***	***	***	***	***	
			*** GTG	*** AGC	*** TGC	*** CCG	***	***	***	Ţ	 ntro	n.	***				•				met thr TG
	hCG LH4	met	*** GTG	*** AGC	*** TGC	*** CCG	*** GGG <sup>(</sup>	*** CCG	***	Ţ	ntro	n	***			*** TCA	•		*** TTC		met thr TG
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7	met		*** AGC	*** TGC	*** CCG	*** GGG <sup>-</sup>	*** 'CCG	***	Ţ	ntro	n ••••	***				•				met thr TG ACC CC
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	met		*** AGC	*** TGC	*** CCG	*** GGG <sup>*</sup>	*** CCG	***	<b>,</b>	ntro	n •••	***				•				met thr TG CC CC
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	met		*** AGC	*** TGC	*** CCG	*** GGG <sup>-</sup>	*** 'CCG	***	, <b>1</b> 1	ntro	n ···	***				•			CAG ·	met thr TG CC CC CC
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	met		*** AGC	*** TGC	*** CCG	*** GGG <sup>'</sup>	*** CCG	***	Į.	ntro	n ••••	***				•			CAG ·	met thr TG CC CC
•	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	met		*** AGC	*** TGC	*** CCG	*** GGG <sup>(</sup>			11	ntro	n	***				•			CAG ·	met thr TG CC CC CC
•	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	met		٠	*** TGC		*** GGG <sup>†</sup>		***	• • •	ntro	n	***				CAC			CAG ·	met thr TG CC CC CC
•	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	met ATG +183	mer 2			ala			.50	pro	•••	•••	•••	ccc	CAC	TÇA	CAC	GGC	TTC	CAG ·	met thr TG CC CC ACC
•	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	met ATG +183	mer 2			ala			.50	pro	•••	•••	•••	ccc	CAC		CAC	GGC	TTC	CAG ·	met thr TG CC CC ACC
•	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	ATG +183	mer 2	? leu	gln	ala gly C	val	leu	50 pro	pro ala	leu	pro	gļn	ccc	CAC	тса	thr	GGC	TTC 60 arg	cag	met thr TG CC CC ACC -186
•	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH hCG LH4 CG5 CG6	ATG +183	mer 2	? leu	gln	ala gly C	val	leu	50 pro	pro ala	leu	pro	gļn	ccc	CAC	TÇA	thr	GGC	TTC 60 arg	cag	met thr TG CC CC ACC -186
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH hCG LH4 CG5 CG6 CG7	ATG +183 Pri arg	wer 2	e leu	gln	ala gly C GG G	val GTC	leu CTG	50 pro CCG	pro ala c ecc	leu CTG	pro CCT	gln CAG	CCC val GTG	val GTG	TCA Cys TGC	thr asn C AAC	GGC tyr TAC	TTC  60  arg  CGC	CAG asp GAT	met thr TG CC CC ACC -186
•	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH hCG LH4 CG5 CG6 CG7	ATG +183 Pri arg	wer 2	e leu	gln	ala gly C GG G	val GTC	leu CTG	50 pro ccs	pro ala c ecc	leu CTG	pro CCT	gln CAG	CCC val GTG	val GTG	TCA Cys TGC	thr asn C AAC	GGC tyr TAC	TTC  60  arg  CGC	CAG asp GAT	met thr TG CC CC ACC -186
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH hCG LH4 CG5 CG6	ATG +183 Pri arg	wer 2	e leu	gln	ala gly C GG G	val GTC	leu CTG	50 pro CCG	pro ala c ecc	leu CTG	pro CCT	gln CAG	CCC val GTG	val GTG	TCA Cys TGC	thr asn C AAC	tyr TAC	TTC  60  arg  CGC	CAG asp GAT	met thr TG CC CC ACC -186
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH hCG LH4 CG5 CG6 CG7	ATG +183 Pri arg	wer 2	e leu	gln	ala gly C GG G	val GTC	leu CTG	50 pro ccs	pro ala c ecc	leu CTG	pro CCT	gln CAG	CCC val GTG	val GTG	TCA Cys TGC	thr asn C AAC	tyr TAC	TTC  60 arg CGC	CAG asp GAT	met thr TG CC CC ACC -186
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH hCG LH4 CG5 CG6 CG7	ATG +183 Pri arg	wer 2	e leu	gln	ala gly C GG G	val GTC	leu CTG	50 pro CCG CCG 210	pro ala c ecc	leu CTG	pro CCT	gln CAG	CCC val GTG	val GTG	TCA Cys TGC	thr asn C AAC	tyr TAC	TTC  60 arg CGC	CAG asp GAT	met thr TG CC CC ACC -186
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH hCG LH4 CG5 CG6 CG7	ATG +183 Pri arg	wer 2	e leu	gln	ala gly C GG G	val GTC	leu CTG	50 pro ccs	pro ala c ecc	leu CTG	pro CCT	gln CAG	CCC val GTG	val GTG	TCA Cys TGC	thr asn C AAC	tyr TAC	TTC  60 arg CGC	CAG asp GAT	met thr TG CC CC ACC -186 Val GTG
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	Met ATG +183 Pri arg CGC	war 2 val	leu CTG	gln EAG	ala gly C GGG G G	val GTC GTC	leu CTG CTG	50 pro CCG CCG 210	pro ala C CCC G G	leu CTG	pro CCT	gln CAG	val GTG	val GTG	TCA  CYS TGC  TGC	thr asn C AAC A	tyr TAC	60 arg CGC CGC 240	CAG asp GAT	met thr TG CC CC ACC -186
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	ATG +183 Pri arg CGC	val GTG	leu CTG	gln GAG CAG	ala gly C GGG G GGG	val GTC GTC	leu CTG •	50 pro CCG 210 70	pro ala c GCC GCC	leu CTG CTG	pro CCT	gln CAG CAG	val GTG GTG	val GTG val	CYS TGC TGC	thr asn C AAC A A	tyr TAC TAC	60 arg CGC 240 80 val	cag asp gat gat	met thr TG CC CC ACC -186  Val GTG  phe tyr
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	ATG +183 Pri arg CGC	val GTG	leu CTG	gln GAG CAG	ala gly C GGG G GGG	val GTC GTC	leu CTG •	50 pro CCG 210 70	pro ala c GCC GCC	leu CTG CTG	pro CCT	gln CAG CAG	val GTG GTG	val GTG val	CYS TGC TGC	thr asn C AAC A A	tyr TAC TAC	60 arg CGC 240 80 val	cag asp gat gat	met thr TG CC CC ACC -186  Val GTG  phe tyr
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	ATG +183 Pri arg CGC	val GTG	leu CTG	gln GAG CAG	ala gly C GGG G GGG	val GTC GTC	leu CTG •	50 pro CCG 210 70	pro ala c GCC GCC	leu CTG CTG	pro CCT	gln CAG CAG	val GTG GTG	val GTG val	TCA  CYS TGC  TGC	thr asn C AAC A A	tyr TAC TAC	60 arg CGC 240 80 val	cag asp gat gat	met thr TG CC CC ACC -186  Val GTG  phe tyr
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	ATG +183 Pri arg CGC	val GTG phe	leu CTG glu GAG	gln CAG Ser TCC	ala gly C GGG G GGG	val GTC GTC	leu CTG + Leu CTC	50 pro CCG 210 70 pro	gly GGC	leu CTG CTG	pro CCT CCT	gln CAG CAG	val GTG GTG	val GTG val GTG	TCA  Cys TGC  TGC  asp asn GAAC A	thr asn C AAC A AAC	tyr TAC TAC val	60 arg CGC 240 80 Val	cag asp GAT GAT	met thr TG CC CC ACC -186 Val GTG phe tyr TAC
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	ATG +183 Pri arg CGC	val GTG phe	leu CTG glu GAG	gln CAG Ser TCC	ala gly C GGG G GGG	val GTC GTC	leu CTG -+ Ieu CTC	50 pro CCG 210 70 pro CCT	gly GGC	leu CTG CTG	pro CCT CCT	gln CAG CAG	val GTG GTG	val GTG val GTG	TCA  Cys TGC  TGC  asp asn GAAC A	thr asn C AAC A AAC	tyr TAC TAC val	60 arg CGC 240 80 Val	cag asp GAT GAT	met thr TG CC CC ACC -186 Val GTG phe tyr TAC
	hCG LH4 CG5 CG6 CG7 Endo LH4 CG5 CG6 CG7 Endo	ATG +183 Pri arg CGC	val GTG phe	leu CTG glu GAG	gln CAG Ser TCC	ala gly C GGG G GGG	val GTC GTC	leu CTG -+ Ieu CTC	50 pro CCG 210 70 pro	gly GGC	leu CTG CTG	pro CCT CCT	gln CAG CAG	val GTG GTG	val GTG val GTG	TCA  Cys TGC  TGC  asp asn GAAC A	thr asn C AAC A AAC	tyr TAC TAC val GTG	60 arg CGC 240 80 Val	cag asp GAT GAT	met thr TG CC CC ACC -186 Val GTG phe tyr TAC

100 LH pro pro ala val ala leu ser cys gln cys ala leu cys arg arg ser thr thr asp cys gly gly LH4 GC G GCC GTG GCT CTC AGC TGT CAA TGT GCA CTC TGC CGC CGC AGC ACC ACT GAC TGC GGG GGT CG5 CG6 GC AA С CG7 AA С Endo GCC GTG GCT CTC AGC TGT CAA TGT GCA CTC TGC CGC CGC AGC ACC ACT GAC TGC GGG GGT +330

110 LH glu leu ser gly leu leu phe leu ter hCG pro lys asp his pro leu thr cys asp asp pro arg phe gln asp ser ser ser lys LH4 A C C CAAC TCT CAG GCC TCC TCT TCC TCT AAA CCC AAG GAC CAC CCC TTG ACC TGT GAT GAC CCC CG-C TTC CAG GAC TCC TCT TCC TCA AAG . G T G CG7 Endo CCC AAG GAC CAC CCC TTG ACC TGT GAT GAC CCC CG C TTC CAG GCC TCC TCT TCC TCA AAG +390

130

ala pro pro pro ser leu pro ser pro ser arg leu pro gly pro ser asp thr pro ile hCG GCC CCT CCC CCC AGC CTT CCA AGT CCA TCC CGA CTC CCG GGG CCC TCG GAC ACC CCG ATC CG6 CG7

Endo GCC CCT CCC CCC AGC CTT CCA AGT CCA TCC CGA CTC CCG GGG CCC TCG GAC ACC CCG ATC +480

145

hCG leu pro gln

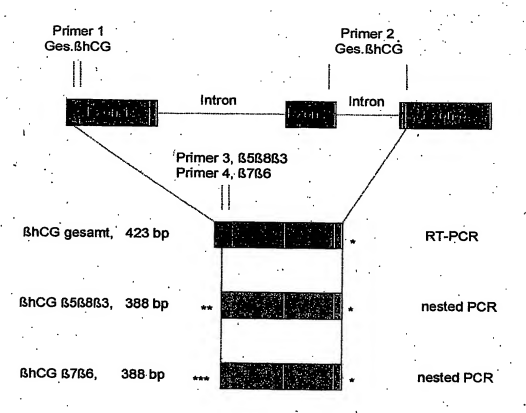
CG5 CTC CCA CAA CG6

CG7

Endo CTC CCA CAA

140

ala



Fluoreszenzmarker: \* NED, \*\* HEX, \*\*\*6-FAM

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

#### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: \_\_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.